4/9/1
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

09/937470

JC03 Rec'd FOTH 10 25 SEP 2001

004175941

WPI Acc No: 1985-002821/198501

XRAM Acc No: C85-001123

Non-flammable thermoplastic resin compsn. - polyphosphoric ester(s)

derived from phenol(s) and phosphorus oxychloride Patent Assignee: DAIHACHI CHEM IND CO LTD (DAIH ) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Date Applicat No Kind Date Week Patent No Kind 19841116 JP 8378092 Α 19830502 198501 B JP 59202240 Α JP 87025706 В 19870604 198726

Priority Applications (No Type Date): JP 8378092 A 19830502

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 59202240 A 8

Abstract (Basic): JP 59202240 A

The resin compsns. contain 5-30 wt.% of (1) polyphosphoric esters having acid values of below 15 prepd. by the reaction of (a) phosphorus oxychloride, (b) divalent phenols of formula (I) and (c) monovalent phenols of formula (II) under the conditions that (1) the mixt. of n-polymers (n: an integer of 1-15; the number of the phosphorus atoms contd. in molecule) and polyphosphoric esters and that (I) contains below 40 wt.% of the polyphosphoric acid ester whose n is one. (b) includes e.g. hydroquinone, resorcinol, bisphenol A. (c) includes e.g. phenol, cresol, xylenol. (1) is prepd. by allowing 1 mole of (a) to react with 0.48-0.875 mole of (b), allowing 1.25-2.10 mole of (c) to react with the reaction mixt. Thermoplastic resins include polyphenylene ether resins, polyester resins, polyamide resins, polycarbonate and polyolefin resins.

ADVANTAGE - The compsns. have high non-flammability, low vilatilisation, high heat resistance, bleeding resistance and antistatic properties at high temp.

0/1

Title Terms: NON; FLAMMABLE; THERMOPLASTIC; RESIN; COMPOSITION; POLY; PHOSPHORIC; ESTER; DERIVATIVE; PHENOL; PHOSPHORUS; OXYCHLORIDE

Derwent Class: A17; A28; A60; E11; E14

International Patent Class (Additional): C08K-005/52; C08L-101/00;

C09K-003/28

File Segment: CPI

## (19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

# ⑫ 公開特許公報 (A)

昭59—202240

(1) Int. Cl.<sup>3</sup> C 08 K 5/52 C 09 K 3/28 識別記号 CAE 103 庁内整理番号 6681-4 J 7229-4H ❸公開 昭和59年(1984)11月16日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 8 頁)

## **函難燃性熱可塑性樹脂組成物**

②特 願 昭58-78092

②出 願 昭58(1983)5月2日

仰発 明 者 田中良典

羽曳野市古市2丁目2番13号

⑫発 明 者 木原剛

堺市南野田352の4番地

⑪出 願 人 株式会社大八化学工業所

東大阪市長堂3丁目54番地

個代 理 人 弁理士 水田一孝

### 明 和 書

1 発明の名称

雞燃性熱可塑性樹脂組成物

- 2 特許請求の範囲
  - 1 オキシ塩化鮮と HOAr 10H で表わされる 2 価のフェノール類及び Ar 20H で表わされる一価のフェノール類との反応によつて待られるポリ燐酸エステルにして該ポリ燐酸エステルの n 脏体のn(nは1以上の整数で、分子中の 嫉以子の個数を表わす)が1~15 の整数の混合物であり、n=1の成分を 40 重量劣以下含有し、かつ酸価が15 以下のポリ燐酸エステルを主成分として 5~30 重量劣合何してなる難燃性級可塑性樹脂組成物。

ここに Ari、 Arzは失々同一又は相処なる芳谷族基を示す。

2 ボリ蟒酸エステルが直鎖状と枝わかれ状との縁遣式をもつた混合ボリ燐酸エステルである特許前状の範囲第1項記載の雖然性熱可塑性樹脂組成物。

- 2 価のフェノール類がハイドロキノンスタックール、ピスフェノール A、ピスフェノール C れらの臭素化物の群から選ばれた化物の一種以上であり、一個のフェノール、クレソール、オンフロピルフェノール、ブチルのの異ないのないのの異ないのないのの異ないのではないのではないのではないのではない。 2 段記載の鍵盤性機能組成物。
- 4 熱可塑性樹脂がポリフェニレンエーテル系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリカーポネート系樹脂又はポリオレフィン系樹脂である特許請求の範囲第1項又は 第2項記載の難燃性熱可塑性樹脂組成物。
- 3 発明の詳細な説明

本発明は直鎖状及び枝わかれ状構造を持つたポリ燐酸エステルのn 批体(n=1~15)の混合された、酸価が15以下の特殊なポリ燐酸エス

## 特開昭59-202240(2)

テルを雖然剤として含有する雖然性熱可塑性樹脂組成物に関し、特に高度の雖然性と、高温ににおいて、低挺類を投出、耐熱性、耐力を投資を兼ね備え、しかもその製造法が経済的に有利な難然性熱可塑性樹脂組成物を提供することを目的とし、家庭用品から、難用品に至るまで、例えば機械機構部品、 超気部品、 自動車部品、 合成繊維などに多く使用されるものである。

従来雖然剤として使用されている有機嫌化合物、例えばトリフェニルホスフェート、クレジルジフェニルホスフェート、トリクレジルホスフェート、イソプロピルフェニルジフェニルホスフェート等はあるが、熱可塑性砂脂の耐熱性及び物性の低下、高温条件下における有機解化合物の揮発、しみ出し等の欠点があつた。

上記の火点を解決する方法としてすでに分子 盤の火なる有機 縦化合物が熱可塑性 樹脂の 難燃 剤として注目されている。

これに関しては、例えば特公昭 51-19858 号、

(1)の化合物はアリレンジオールとジアリールホスフオ (チオ)クロリデートを無路線或いは有機路媒中で反応させることにより比較的容易に且つ高収率で待ちれる。

また(2)の化合物は有機溶媒中或いは無溶媒で 所定モル数のアリレンジオールとアルキル又は アリールホスホリルジクロライドとを混合して エステル化を行ない、反応終了後、ジアルキル 又はジアリールホスホリルクロライド或いはア ルコール又はフェノールを加えて生成物のに出 でエステル化することによつて比較的容易に且 つ高収率で待ちれるのである。

上記(1) 及び(2) の化合物の製法の特徴は次の3点である。

- (i) 難燃性元米の斡旋としてジアリールホスホロ(チオ)クロリデート、アルキル又はアリールホスホリルジクロライド、ジアルキル又はブリールホスホリルクロライドを使用している。
- (ii) 反応して得られた生成物が直鎖状の化合物

特公昭 51 — 39271 分、特朗昭 49 — 2850 分、特朗昭 55 — 118957 分、特朗昭 57 — 207641 分、特朗昭 57 — 207642 分等の発明がある。

これらの発明に代表される化合物は直鎖状の ポリ燐酸エステルでその構造式の代表的なもの として、

(式中、 R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> は同一又は異なる 1 価の芳香族 基、R<sup>3</sup> は 2 価の芳香族基、 X は破案又は硫黄を示 す。)

(特公昭51-39271号より)

(式中 R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> は一価の芳香族基又は脂肪族基 R<sup>3</sup> は二価の芳香族基、 X は酸素又は硫黄、 n は正 数)

を挙げることができる。

である。

(11) 末端が完全にエステル化されている。

上記(1) 及び(2) 化合物は難燃性元素の難碌としてジアリールホスホロ(チオ)クロリデート、アルキル又はアリールホスホリルクロライド、ジアルキル又はジアリールホスホリルクロライド等を使用しているが、その製造法、収率の点からして高価であり、経済的に不利である。

一方、経済的に有利な難燃性元素源としてオキシ塩化類がある。このオキシ塩化類とハイドロキノンの如き2個フェノール類とを反応させると得られたポリ燐酸エステルは3次元構造となるため樹脂化して不裕不融のものとなり、実用に供し得ないのである。

本発明者等は熱可塑性樹脂に協加される雖然 剤について、熱便化性樹脂の雖然剤として既に 特公昭 54 — 32818 号公報に記載のあるオキシ塩 化磷と HOAr<sub>1</sub>OH で表される二価フェノール類及 び Ar<sub>2</sub>OH で表わされる 1 価フェノール類との反 応によつて得られるポリ鱗酸エステルの 5 5、 該ポリ境レ酸エステルのn量体のn(nは1以上の窓数で、分子中の娯原子の個数を表わす。)が1~15の窓数の混合物であり、n=1の成分を40 重量劣以下含有し、かつ酸価が15以下のポリスを一酸エステルが熱可塑性拇脂に対して有効な健燃剤であることを見出し、本発明を完成するに至つたものである。

本発明の熱可塑性樹脂組成物は上記ポリパン酸エステルを主成分として 5 ~ 30 重型%含有してなるものである。

ここに Arı、 Arzは失々同一又は相異なる芳香 族基である。

更にまた先頭の特公昭 54 - 32818 号発明は上記のようにして得られたポリ燐酸エステルのn 並体が有するn+2個の全末端が-Ari-OH及び /又は-Ariであることを必須要件としている。

即ち、末端が一 AriOH の場合は熱硬化性樹脂の反応型難燃剤として使用されるが、本発明では 2 価フェノールの残基ー AriOH は不要であり、むしろ同残基は熱可塑性樹脂の着色の原因とな

また1 価のフェノール類としてはフェノール、クレゾール、キシレノール、イソプロピルフェノール、ごれらの塩素化物 又はこれらの臭素化物等であり、それらの1種 以上が使用される。

本発明の熱可塑性樹脂としてはポリフエニレンエーテル系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリスチレン系樹脂、ポリカーポネート系樹脂、ポリオレフイン系樹脂等である。

ポリフェニレンエーテル樹脂とは、式

(式中、谷 A は水米原子、アルキル基、ハロアルキル基、またはハロアルコキシ基であり、谷 4 の従来敬は 1 ~ 4 個である。)で示されるフェノール頬を使化カップリングして得られる重介体である。特に好ましいのはポリ(26一ジメチルー1.4 ーフェニレン)エーテルである。

り好ましくない。又末端が一 Arz の場合添加型 雖燃剤として使用されるが、本発明は次に説明 することく末端に一部旃唆甚、 〇 ( ) P-OH) を残す ことを特徴としている。

水発明のn=1の成分が40項量%を超過する と耐熱性、高温下での揮発性が悪くなり、本発 明の目的を達成することができない。

また本発明に使用のポリ燐酸エステルの酸価が15を超過すると高温における成形時、樹脂が劣化するし、酸価が1米綱の場合は帯電防止性が低下する。

従つて特に帯電防止性を期待しない場合はポリ旗酸エステルの酸価は1米調でも良く、樹脂の鍵燃性付与には発支えない。

本発明における2個のフェノール類としてはハイドロキノン、レゾルシノール、ピスフェノールス、ピスフェノールス、カカリーの収案化物又はこれらの具案化物等であり、それらの1種以上が使用される。

上記の配合物、グラフト共重合体又は共重合体等に於けるポリフェニレンェーテル樹脂と他の樹脂との組合せの重量比は任意に行なうことが出来る。

またポリエステル系樹脂とはポルエチレンテレフタレートとその共宜人体及びポリブチレンフタレートである。ポリエチレンテレフタレート

の共重合体とはテレフタール酸やエチレングリコールのほかにイソフタール酸、1.2ープロピレングリコール、1.3ープチレングリコール等を20~30%共重合したポリエチレングリコールを主体としたポリエステルである。

ボリアミド樹脂とは、ナイロンー 6、ナイロンー 6、ナイロンー 6.6 である。更にポリスチレン系樹脂とは一般用 (G.P.) ポリスチレンと耐衝 繁性 (HI = high impact) ポリスチレンとである。 HI ポリスチレンは (G.P.) ポリスチレンに合成コム SBR、BR 等を 5 ~ 20 %配合したもので G.P. ポリスチレンのもろさを改良したものである。

次に本発明に使用されるポリ燐酸エステルの 構造式については、 n = 4 の場合次式の 2 化合物が与えられる。 n = 4 、 直鎖の場合、

れていたが木発明者等の研究の結果、酸価が15 以下好ましくは1~1 型燐酸基を存在せしめる ことによつて樹脂を劣化せしめないのみならず、 むしろ樹脂に帯電防止性を与える効果があるこ とが判明したのである。 言うまでもなく 樹脂の 帯電防止性は特に電気機器のように高い精度を 要求される機器の材料として重要な性質である。

次に不発明に使用されるポリ燐酸エステルは 後記のポリリン酸エステルの製造法、その1~ その6に示すように例をはオキシ塩化塩燐1モルに対して2価フェノール類(HOAr,OH)を0.48 ~0.875モル反応せしめ、ついで1.25~2.10 モルの1価フェノール類(Ar,OH)を反応せしめ て初られるが、板終目的物のポリ燐酸エステル の酸価は1価フェノール類の仕込み単によつて 網覧される。

即ち末端の一部にホスホロクロリデート基 o =

( > P C l ) を 线し 熱 腸 に よる 加 水 分 解 を 行 ない 所 別 の 鱗 酸 飲 性 を 持 つ た ポ リ 鱗 酸 エ ス テ ル が 得 n=4、枝わかれ機造の場合

即ち、オキシ塩化燐を使用した場合、 n = 4 のポリ燐酸エステルは直鎖状と枝わかれ状との構造式を持つた混合物である。

同様にn=5以上のポリ燐酸エステルについても直鎖状と枝わかれ状との構造式を持つた混合物を与えるのである。

本発明の特徴の一つは本発明に使用のポリ燐酸エステルの末端の一部が燐酸基 0 !! ( > POH ) になつていることである。

従来から鱗酸基は樹脂の劣化の原因と考えら

られる.

次に本発明に使用されるポリ蘚酸エステルの 製造法の例を示すが勿論本発明はこれらの製造 例のみに限定されるものではない。

更に本発明は必要に応じて本発明に使用のポリ燐酸エステルのほかに他の協加剤例えば酸化防止剤、光安定剤、 額料、 染料、 可塑剤、 その他の難燃剤、 補強剤、 充填剤、 増量剤等を添加することができる。

本発列に使用のポリ燐酸エステルの製造法。 その1

撹拌棒、コンデンサー、簡下ロート及び副度 計付フラスコに

を同時に仕込み選案気流中 15 0℃まで加熱して 2 時間反応させ、 ついで摘下ロートより クレソー ル 210 8 (1.94 モル)を摘下し、 160 ~ 170℃で 4時間反応させた。

反応混合物を熱場で加水分解した後、触媒及びラエノール類の除去等の精製工程を経て 510 gのポリ燐酸エステルを得た。この製品をポリ燐酸エステルIとする。

ポリ燐酸エステル I の品質:黄色液体、平均分子進= 584、 % P = 9.99、 酸価= 3.5、n = 1 のフェノールとクレゾールとの混合ホスフェートの含強は 31.5 %であつた。

### その2

容劣例 1 と同様に反応を行なつて、 730 分のポリ燐酸エステルを得た。この製品をポリ燐酸エステル11 とする。

ポリ燐酸エステル II の品質:黄色液体、平均分子版= 781、% P = 10.9、酸価= 4、 n = 1の

トリフエニルホスフェートの含単は 20.1 %であった。

#### その3

前記その1と同様の装置をつけたフラスコに所定のオキシ塩化燐とレソルシン及びフェノール1モルを同時に仕込み150℃まで反応させ、次いで残部フェノール(6モル)を反応させた。反応混合物を水洗後、隔温真空下でn=1のトリフエニルホスフェートを留去し、515gのポリ燐酸エステル配とする。

回収トリフエニルホスフエートは 300g であつた。 ボリ燐酸エステル॥の品質: 黄色液体、平均 分子量= 540、% P = 10.6、酸価= 2.2。 p=1のトリフエニルホスフェートの含量は 8 %であつた。

#### 701

容者例1と同様に反応を行なつた。 975g のポリ燐酸エステルが得られた。

この製品をポリ燐酸エステル IV とする。

ボリ燐酸エステル N の品質:高粘稠な黄褐色液体。平均分子與= 1016、% Br = 27.8、% P = 5.45、酸価= 5.3。 n = 1 のフェニルイソプロビルフェニルの混合ホスフェートの含量は 31 % であつた。

#### その5

その 1 と同様の反応を行ない、 6319 のポリ燐酸 エステルを得た。

この製品をポリ燐酸エステルりとする。

ポリ燐酸エステル V の品質:黄色液体、平均分子量= 706、% P = 8.4、酸価= 3.8。 n = 1 のフェノール、 クレゾールの混合ホスフェートは 25 %であつた。

### その6

その1と阿様に反応を行つて994gのポリ燐酸エステルを得た。

この製品をポリ解放エステル Y とする。

ポリ燐酸エステルNの晶質:黄褐色闘溶体、

平均分子近= 1015 、 % P = 3. 98 、 % Br = 44. 4 酸価 4. 8、n = 1 のフエノールとトリブロモフエ ノールとの混合ホスフェートの含量は 23 %であった。

上記ポリ燐酸エステルIと同田との示差熱熱 天秤による加熱減量を測定した結果を第1図に 示した。この場合の温度上昇速度は10℃/分で あつた。

第1図中(1)はポリ燐酸エステル(I)、(2)はトリフエニルホスフェート、(3)はポリ燐酸エステル IIの加熱放盤%曲線である。

次に上記ポリ燐酸エステルI~ Nを使用した 水発明の熱可塑性樹脂の難燃化の実施例を示す が木発明は実施例のみに限定されるものではな

#### 实施例 1

#### 使用原料

ボリ (2,6ージメチルー1.4フエニレン)エーテル 60 部 ゴム変性 HI ボリスチレン 40 部 トリインデシルホスフアイト 05 部 酸 化 単 鉛 0.3 部 郷 燃 剤 ポリ燐酸エステル I 12 部

## 第 1 表 ポリフェニレン系樹脂のテスト結果

	i	!	1	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
İ	実施例1	実施例 2	实施例 3	比較例 1
雉燃性	14秒	12秒	13 秒	20秒
热爱形温度	115 °C	114 °C	113 °C	104 °C
表面の状態	ブリードなし	プリードなし	フリードなし	ブリードなし
带電防止性	0	0	0	×

## ととに

蜒燃性: UL-94 の試験法に準した。各45

個の試験片に接炎した後のフレーミ

ング (flaming) 時間の平均値を示す。

熱変形温度: JISK 6714 に準じた。

表面の状態: 成形品のブリードの有無を観察 する。

帯電防止性:たば乙献験法に単した。

〇一 带電防止性良好

△ 一 帯電防止性やや良

×一 帯電防止性良くない。

である。

#### ※ 部は重量部以下同様

上記使用原料をミキサーで混合し、300℃ KC セントされた射出成型機 KCC 試験片を成形した。 実施例 2

難燃剤としてポリ燐酸エステル』を 15 部使用したほかは実施例 1 と同一成分、同一重量部を使用して同様に試験片を成形した。

#### 实施例 3

難然剤としてポリ燐酸エステルⅡを15部使つたほか突施例1と同一成分、同隔一重量部を使用して同様に試験片を成形した。

### 比較例 1

第1表にテスト結果を示す。

### 実施例 4

#### 使用原料

上記使用原料をミキサーで混合し、常法により紡糸した。(紡糸温度: 280 ~ 310℃) 得られた繊維にニードルバンチンクを施してフェルト状物を作つた。

## 実施例 5

難燃剤としてポリ解酸エステル』を18部使用したほか実施例4と同一成分、同一重量部を使用して同様に紡糸した。次に初られた繊維にニードルバンチングを施してフェルト状物を作つた。

## 实施例 6

難燃剤としてポリ蘚酸エステルⅡを18 部使用 したほかは実施例ー 4 と同一成分、同一重抵部 を使用して同様に紡糸した。 次に得られた繊維にニードルパンチングを施 してフエルト状物を作つた。

#### 比較例 2

頻燃剤としてトリフェニルホスフェートを18 部使用したほか実施例 4 と同一成分、同一重畳 部を使用して同様に紡糸した。次に同様フェル ト状物を得た。紡糸時のトリフェニルホスフェ ートの飛放が認められた。

#### 比較例 3

雖然剤としてテトラブロモビスフェノール A を 18 部使用したほかは比較例 2 と同様にした。 第 2 表に実施例 4 ~ 6 、比較例 2 及び比較例 3 のテスト結果を示す。

362表 ポリエステル繊維のテスト結果

	实施例4	実施例5	実施例 6	比較例 2	上較例3
雖然性	2 5. 0	2 5. 5	25. 5	23. 5	25.0
耐候.性	0	0	0	O	×
表面の状態	ブリートカし	フリードなし	ブリートなし	ブリードあり	ブリートあり
帯電防止性	O	0	0	Δ	Δ

ポリ燐酸エステルド

20 岩

実施例1と同様射出成型機にて試験片を成形した。

## 比较例 4

使用原料

ナイロン6粉末

100 部

トリフエニルホスフェート

20 部

実施例 7 と同様に射出成型機にて試験片を成 形した。

第3表に実施例1~9及び比較例4のテスト 結果を示す。

第3表 ナイロンのテスト結果

	实施例 7	実施例8	実施例 9	比較例4
難燃性	V — I 合格	V 一 I 合格	V — I 合格	V 一 I 合格
表面の状態	プリードなし	ブリー ドなし	ブリードなし	ブリードあり
带電防止性	O	0	. 0	Δ
金型のやけ	0	0	0	×

cen

雑燃性 : UL - 94 のテストに準じた。

2210 '

雖然性: 酸素指数 JISD 1201

断候性:フェードメーター 200 時間照射後の 布の黄変の度合で評価した。

〇 殆んと黄変しない

△ わずかに黄変する

× 黄変~褐色

である。

実施例 7

使用原料

ナイロン6の紛末

100 部

ポリ燐酸エステルIV

20 KU

上記使用原料をミキサーで混合し、 270℃ K セットされた射出成型极にて試験片を成形した。

## 实施例 8

難燃剤としてポリ燐酸エステル ₹ 20 部を使用したほか。実施例 7 と同様に試験片を成形した。

## 突旋例 9

使用原料

ナイロン 66 の紛末

100 198

金型のやけ:難燃剤が成形中に融解樹脂の表面に得出し、 浸出した難燃剤が高温の金型上で分解して焦げる現象を「金型のやけ」という。

との様な場合、金型を洗浄する ためにしばしば作業を停止する 必要がある。

〇一 金型のやけなし

×- 企型のやけあり

である。

実施例 10

使用原料

( GP ポリスチレン 100 部 デカブロモジフエニルエーテル 15 部 三酸化アンチモン 5 部 ポリ鱗酸エステルI 5 部

上記原料をミキサーで混合し、180℃に加熱した射出成型機で試験片を成形した。

## 特開昭59-202240(8)

## 実施例 11

難燃剤としてポリ燐酸エステルIの代りにポリ燐酸エステル目を5部使用したほかは突施例10と同一成分、同一重進部を使用して同様に試験片を成形した。

#### 比較例 5

使用原料

実施例 10 と同様に試験片を作成した。 テスト結果を第 4 表に示した。

第1表 ポリスチレンのテスト結果

	夹施例10	实施.例 11	比較例 5
雖燃性	V一I合格	V一I合格	V — I 合格
表面の状態	ブリードなし	プリードなし	ブリード少しあり
带電防止性	0	0	×
金型やけ	0	0	0

第1 図及び第1、第2、第3、第4 表に示したことく、本発明に使用のポリ燐酸エステルは熱可塑性樹脂に難燃性を付与するばかりでなく、従来の難燃剤に比較して揮発性、耐熱性、耐飲性、移行性、帯電防止性、金型のやけ等に於てすぐれた鍵燃剤であることがわかる。

### 4 図面の簡単な説明

第1図は示差熱天秤によるポリ燐酸エステル(I)、同価及びトリンエニルホスフェートの加熱 減量(%)と温度(で)との関係を示す図である。

- 1. ポリ燐酸エステルIの過度による加熱 減量曲線
- 2. トリフエニルホスフエートの組度による加熱放盤曲線
- 3. ボリ燐酸エステル॥の温度による加熱 減量曲線。

特許出願人 珠式会社大八化学工業所 代理人 弁理士水田一孝()

